



DET KONGELIGE  
HELSE- OG OMSORGSDEPARTEMENT

Synnøve Fjellbakk Taftø  
8630 STORFORSHEI

Unntatt offentlighet iht.  
offentlighetsloven §5a

Deres ref

Vår ref  
200602739-/SHA-RL

Dato  
21.12.2007

### Henvendelse vedrørende behandling uten eget samtykke i psykisk helsevern

Det vises til ditt brev datert 20. mars 2006. Helse- og omsorgsdepartementet beklager at du ikke har mottatt svar på din henvendelse på et tidligere tidspunkt.

I din henvendelse ber du om en tilbakemelding på hvordan det er sikret at helseskadelige "behandlingstiltak" uten eget samtykke innen psykisk helsevern unngås, eller om hvordan dette planlegges sikret.


Vilkårene for behandling uten samtykke er regulert i psykisk helsevernloven (§ 4-4 og § 3-3 jf § 3-1). For å sikre at helseskadelige "behandlingstiltak" unngås er det vilkår om at legemiddelbehandling kun kan gjennomføres med preparater som er registrert i Norge og med vanlig brukte doser, og legemiddelbehandlingen kan bare gjennomføres med legemidler som har gunstig virkning som klart oppveier ulempene ved eventuelle bivirkninger. I tillegg stilles det krav om at pasienten har vært tilstrekkelig undersøkt for å kunne bedømme tilstanden og behovet for behandlingen. Det er videre avgjørende at behandlingstiltaket med stor sannsynlighet kan føre til helbredelse eller vesentlig bedring av pasientens tilstand, eller at pasienten unngår vesentlig forverring av sykdommen. Hvordan dette defineres er nærmere regulert i forskrift om undersøkelse og behandling uten eget samtykke av 24.11.2000, se <http://lovdata.no/for/sf/ho/ho-20001124-1172.html>.

Som kjent er det en forutsetning at en pasient er underlagt tvungent psykisk helsevern før det kan treffes et vedtak om behandling med legemidler uten eget samtykke. Ved behandlingen av endringer i psykisk helsevernloven i 2006 ba helse- og omsorgskomiteen om en vurdering av behandlingskriteriet som vilkår for etablering av

tvungent psykisk helsevern. Regjeringen følger opp dette ved at det neste år skal settes ned en arbeidsgruppe som skal belyse problemstillingen nærmere. Arbeidsgruppen skal se dette i lys av den vedtatte "Tiltaksplanen for redusert og kvalitetssikret bruk av tvang i psykisk helsevern" (IS-1370). Arbeidsgruppen skal vurdere behovet flere tiltak, blant annet vilkårene for behandling med legemidler uten eget samtykke. Brukerorganisasjonene skal selvfølgelig delta i dette arbeidet.

Vi håper at du med dette har fått tilfredsstillende svar på dine spørsmål.

Med vennlig hilsen

  
Heidi Langaas e.f.  
avdelingsdirektør

  
Randi Lilletvedt  
seniorrådgiver